PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

64-052813

(43) Date of publication of application: 28.02.1989

(51)Int.Cl.

D01F 6/54

(21)Application number: 62-209575

(22)Date of filing:

24.08.1987

(71)Applicant : KANEBO LTD

(72)Inventor: ONO MASAHITO

YAMAMOTO TOSHIHIRO

(54) FLAME-RETARDANT ACRYLIC HIGH-SHRINKAGE FIBER

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain the titled fiber, consisting of two kinds of acrylonitrile based polymers of respective specific compositions and having specified shrinkage in boiling water and dyeability, soft touch, warm and rich feeling, high degree of shrinkage and flame retardance.

CONSTITUTION: A polymer composition prepared by blending (A) 95W60pts.wt. polymer consisting of ≥40wt.% acrylonitrile and 20W60wt.% halogen-containing monomer and sulfonic acid-containing monomer with (B) 5W40pts.wt. polymer consisting of 30W75wt.% acrylonitrile and 70W25wt.% vinyl chloride is used to afford the aimed fiber having ≥25% shrinkage in boiling water. Furthermore, vinylidene chloride is preferably used as the halogen-containing monomer in the component (A) and, e.g. sodium allylsulfonate, are cited as the sulfonic acid-containing monomer.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

⑩ 日本国特許庁(JP)

①特許出願公開

⑩ 公 開 特 許 公 報 (A) 昭64-52813

@Int_Cl_4

識別記号

庁内整理番号

❸公開 昭和64年(1989)2月28日

D 01 F 6/54

F-6791-4L

審査請求 未請求 発明の数 1 (全6頁)

の発明の名称 難燃

難燃アクリル系高収縮繊維

②特 願 昭62-209575

②出 願 昭62(1987)8月24日

0発 明 者 大 野 雅 人

山口県防府市鐘紡町6番8-107 山口県防府市勝間2-5-12

⑩発 明 者 山 本 俊 博 ⑪出 願 人 鐘 紡 株 式 会 社

東京都墨田区墨田5丁目17番4号

明細書

1.発明の名称

難燃アクリル系画収縮繊維

- 2. 特許請求の範囲
 - (1) アクリロニトリル40重量 名以上とハロゲン合有モノマー及びスルホン酸合有モノマー20~60重度 名とよりなる 重合体(1) 95~60重量 部に対し、アクリロニトリル80~75重量 名と短化ビニル70~25重量 名とよりなる 重合体(1) 5~40重量 部を混合した重合体組成物よりなり、沸水収縮率25 名以上を有する 難燃アクリル系高収縮繊維。
 - (2) ハロゲン含有モノマーが塩化ビニリデン及び/又は塩化ビニルである特許請求の範囲第 1項配載の繊維。
 - (3) 重合体(1)のスルホン酸含有モノマーが 0.5 ~ 5 重量%である特許請求の範囲第 1 項配載 の繊維。
 - (4) 取合体(II)がスルホン酸含有モノマーを 0 ~ 1 0 放棄%含有する特許額求の範囲第1項配

載の繊維。

8. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は優れた難燃性及び高収縮性を有する難燃アクリル系合成繊維に関する。

.(従来の技術)

難燃アクリル系合成繊維は難燃性、自己消火性という性能上の大きな優位性の為に強度较、インテリア、衣料、産業資材とあらゆる分野に必要とされ、又居住空間の安全性の確保という社会的ニーズにもこたえうる繊維である。

従来、難燃アクリル系繊維の殆んどがモダクリル系繊維であり、製品の腰盤、パルキー性、ヘタリ等の性能において通常のポリアクリロニトリル系繊維に及ばず、上述した大きな期待、ニーズがあるにもかかわらず量的には未だ十分使用されている状況ではない。

そこで疑然アクリル系繊維製品において、上配 欠点の改良の一方法として他の物性的にすぐれた 繊維、例えばナイロンやポリエステルやポリアク

リロニトリル系繊維等を混紡して使用する事が一 ・般に行なわれているが、風紡により加工工程の増 加や染色性の低下、風合いの変化、難燃性の低下 などの不都合な点が新たに生じてくる。遊戲アク リル系繊維単独での製品にパルキー性、腰瘤、及 びヘタリ等の改良を行なう為には、闘等の難燃性 を有した収縮綿が必要である。更に近年、加工方 法、加工技術の進歩や新商品開発の必要性により、 レギュラー繊維に属収縮タイプの磁維を混合して 特殊風合い糸、ハイバルキー糸、特殊パイル物や 人工猷毛製品等が数多く作られるようになり、高 度の収縮性を有した難燃アクリル系合成繊維の必 要件は非常に高まっている。しかし収縮率が少な くとも80%ありかつ十分な品質を備えた高収縮 性難燃アクリル系合成繊維は従来のレギュラーの 難燃アクリル系合成繊維の組成では製造不可能で ある。これまで高収縮性の難燃アクリル系合成機 組に関する提案は殆んどなされていない。これは **専用に供している鍵盤アクリル系合成繊維の用途** において高収縮性が必要なかった事及びそれ自体

-8-

(発明が解決しようとする問題点)

以上述べたように、これまで属度の収縮性を有しかつ難燃アクリル系合成繊維の特長である染色性、柔軟な感触及び緩かで豊かな風合いを兼ね備えた高収縮性の難燃アクリル系合成繊維は得られていない。

ある程度の収縮性は有している事及び繊維の耐熱 性、形態安定性が小さく、更に高度の収縮率を与 えようとすれば、耐熱性、形態安定性の大きな低 下はいうまでもなく、製造工程での条件の困難さ、 トラブルの増大等による生産性、品質の低下とい う製造上の問題や光沢、染色性、強度、柔軟性と いう重要な商品性能の低下があるなど等実用性に 欠けていた為と思われる。

特開昭 5 6 一 1 6 8 2 0 7 号公報では、互いに 理 非相容のアクリロニトリル系 重合体 4 0 ~ 4 0 重量 との 7 東京合体 4 0 ~ 4 0 重量 との 7 東京合体 6 0 ~ 4 0 重量 との 2 0 %以上の 水面合体 6 0 ~ 4 0 重量 との 2 0 %以上の 収縮率を有する 2 0 %以上の 収縮率を 4 する 2 0 %以上の で 2 0 %以上の で 3 0 %以上の で 4 0 が 5 0 が 5

-4-

本角明者らは鋭度検討の結果、本角明に到達したのである。

(問題点を解決するための手段)

すなわち本発明は、アクリロニトリル40 里盤
%以上とハロゲン含有モノマー及びスルホン酸含
有モノマー20~60 重量 %よりなる 重合体(I)
96~60 重量 80 に対し、アクリロニトリル80
~75 重量 80 と塩化ビニル70~25 重量 80 とよりなる 重合体(II)を5~40 重量 80 を混合した 重合体組 収物よりなり、 沸水収縮率25 %以上を有する 20 数粒アクリル系 高収縮磁 40 である。

としたものが好ましい。またハロゲン含有モノマーが20 国産%未満ではすぐれた難燃性は得られず、一方60 国産%を越えれば得られた勘機の耐熱性、強度等の品質が低下するばかりか、難燃性も飽和に達し経済的でない。従ってハロゲン含有モノマーの量は20~60 重量%、好ましくは25~50 国盤%の範囲が操業性の点、品質の点、コストの点で好ましい。

本角明において重合体(1)中のアクリロニトリル

-7-

するポリマーが多くなるとともに、得られた繊維の染色性に他の通常のアクリル系合成繊維、 難燃アクリル系合成繊維と大きな芝が生じ、 風紡使用した場合にチラツキ等の原因となる。

重合体(I) は重合体(I) にプレンドした時に更質的に相分離が観察されない重合体組成であることが望ましい。本発明において重合体(I) に対する重合体(I)の混合割合は5~40重量部、好ましくは7~80重量部、さらに好ましくは10~25重量部である。重合体(I)が5重量部未満では、得られた繊維の収縮率が充分でない。また40重量部を越えると、紡糸した繊維の服着が多くなるとともに、得られた繊維の耐熱性が艇くなる。

本発明の繊維は、水中政いは水蒸気中或いは空気中で加熱する事によって容易に収縮するが、 神酸水中での収縮率が 2 5 % 以上であることが必要であり、好ましくは 8 0 % 以上ある方が良い。 収縮率が 2 5 %未満では前述した高収縮綿としての性能が十分でなく、又製品品質 6 十分でない。以上のように、重合体(I)に実質的に相容性である取

-8-

合体(I)を所定量混合使用する事により、はじめて 高度の収縮性を有し、かつ良好な耐熱性や強度を 有する難燃アクリル系合成繊維を得る事が出来る のである。

次に本発明繊維の製造方法の一例を挙げて本発明を更に詳しく説明する。

重合体(I)の製造は、アクリロニトリル 5 0 重量 %以上とハロゲン含有モノマー 2 0 ~ 5 0 重量 %及び 0.5~ 5 重量 %のスルホン酸含有モノマーを水系乳化重合又は溶液重合という公知の方法にて重合し、残存モノマーを除去後、紡糸溶剤へ溶解 成いはそのまま紡糸原液とする工程が一般的であるが、以下の工程にて重合した重合体が紡糸時のポイドの生成が少なく染色後の光沢が失なわれないので好ましい。

重合体(I) は塩化ビニル、塩化ビニリデン、或いは臭化ビニル又はそれらの混合物からなるハロゲン含有モノマー20~60重量%とアクリロニトリルと少量の例えば0.5~5重量%のアリルスルホン酸ナトリウム、スチレンスルホン酸ナトリウ

ム畝いは2ーアクリルアミドー2ーメチルプロパ ンスルホン酸ナトリウム等の染色性改良モノマー をジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド 或いはジメチルアセトアミド等の有機溶剤中にて アゾピスイソプチロニトリル、アゾビスジメチル パレロニトリル等の重合開始剤にて重合させる。 特に好ましくは、アリルスルホン酸ナトリウム 5 ~ 4 0 重量 % 、 アクリロニトリル 1 0 ~ 8 5 重量 %、ハロゲン含有モノマー 1.0 ~ 5 0
 重
 盤
 % の 相 成を有する罵合体をジメチルホルムアミド中にて 上配翼合方法にて重合し、その重合体を含有した ジメチルホルムアミド溶液中にて更にハロゲン含 有モノマー20~60重量%及びアクリロニトリ ル及び必要ならばアリルスルホン酸ナトリウムを 着色防止剤等他の添加剤の存在下で重合させる。 得られた重合ドープ中の未反応モノマーの除去を ロータリーエバポレーター或いは回転薄膜式蒸発 機を用いてなるべく低温にて行ない、その後重合 体濃度を20~80重量%に調整し、感加剤の忍 加等を行ない重合体(1)の紡糸原液を得る。

-11-

である。紡糸延伸後 5 0 で以上の水洗槽にて水洗し、前オイル付着後ホットローラー型或いは熱風乾燥機との併用の乾燥機にて乾燥、焼きつぶしをうける。この乾燥工程では、定長緊張乾燥より 6 1 0 % 前後の若干の収縮を行なわせた方が乾燥、焼きつぶし効果及び機械的な無理の防止などの点で好ましい。

通常のレギュラーアクリル繊維では乾燥前に一次延伸を行なう方法が多く用いられているが、 高収縮繊維の製造においては、乾燥後に一次延伸を行なった方が収縮性能、繊維の光沢や染色性という点でより効果的である。

一次延伸は湿熱 6 0 ~ 1 1 0 ℃、好ましくは 8 0~ 1 0 0 ℃であり、一次延伸倍率は重合体(I) 中のハロゲン含有モノマーの建及び繊維中の重合体(I) の含有率によって異なってくるが、収縮性能、強度、光沢、染色性といった繊維性能及び操業性、生産性等より過延伸領域に入る直的の延伸倍率で行なう方がよい。一次延伸倍率と繊維性能ここでは収縮率との関係をみると、延伸倍率の低いとこ

一方、重合体(II) はアクリロニトリル80~75 重進%、塩化ビニル70~25重量%及びスルホン酸含有モノマー0~10重量%の重合体を水系 乳化重合又は溶液重合という公知の方法にて重合 し、残存モノマーを除去後、紡糸溶剤へ溶解或い はそのまま重合体(ID)の濃度を20~80重量%に 調整し紡糸原液とする。

次いで、取合体(1)と(1)の溶液を混合して(混合する方法は公知のあらゆる方法が採用できる。)、 紡糸原液を得る。紡糸原液は通常の紡糸口金より 凝固浴中へ紡出される。凝固浴は溶剤回収のコスト及び回収プロセスの簡略化の為に紡糸原液の有 機溶剤と同じ有機溶剤の水溶液とするのが好ましく、有機溶剤設度は40~70重整%、好ましくは50~65単進%であり、温度は15~35℃、 好ましくは18~28℃とする。

紡糸原液を凝固浴中へ紡出し、凝固糸状は通常 溶剤機度の顎次低下する数値の紡糸浴を通じて紡 糸延伸をうける。紡糸延伸倍率は通常 8 倍以上、 好ましくは 4 ~ 1 0 倍、更に好ましくは 5 ~ 8 倍

- 12 -

ろでは延伸倍率の増加とともに収縮率も増大していくが、延伸倍率がある倍率以上になると収縮率が適和に遂したり、或いは逆に延伸倍率の低下が生じる。この延伸倍率以上を過延伸領域と呼ぶ。この過延伸領域では収縮率の適和及び低下はもちろんであるが、磁権の強伸度の低下、染色性の低下、単糸切れ等の欠点が発生してくる。

乾燥焼きつよしの後かつ一次延伸前に一度大きな連続収縮例えば20~50%の収縮を行ない、次いで一次延伸を行なうという工程もとりうる。 一次延伸役の繊維は後オイル付着、機械クリンプの付与を行ない、100℃、好ましくは80℃以下の温度で収縮が生じないよう乾燥し製品とする。

(実 版 例)

次に実施例を示して本発明を具体的に脱明する。 実施例中の部、%は特に営及しないかぎり重量部、 重進%を示す。

条質測定はJIS L-1074により行なった。 難燃性は限界酸素指数(以下LOIと略称)で表 わした。LOIの測定は繊維を51 mmの繊維長 にカットし、ハンドカードで解綿後、約0.5 gの綿をとり、これを25 cmの侵さに均一に伸ばし、加撚線にて40回の撚りをかけて2つ折りにして撚り棒をつくる。窒素ガスと酸素ガスの配合ガス中にて撚り棒の上端に接炎し、試料が5 cm だけ 燃焼する際の配合ガス中の酸素ガス海便で設わす。

限界酸素指数(LOI)= 酸素ガス 選素ガス+酸素ガス×100

奥施例1

アクリロニトリル(以下ANと略称);塩化ビニリデン(以下VDOと略称);アリルスルホン酸ナトリウム(以下SASと略称)=57:80:13份の組成を有する混合体をジメチルホルムアミド(以下DMFと略称)中にてアゾビスシープ中で塩合し作った。この電合体10部に溶解シープ中で塩合し作った。この単分を関係でアンスルホン酸亜鉛を少量。 MF50 の形に溶解 グピスジメチルバレロニトリルを開始剤に使い オートクレープ中にて 9 時間遺合させ、 AN: VDO

- 15 -

し、前オイル槽にて油剤を付着した後120℃のホットローラー及び150℃の熱風を有する乾燥機にて乾燥級密化した。一次延伸は湿熱95~100℃にで第1炭に示す倍率にて行なった。一次延伸後、後オイル付着、機械クリンプの付与後60~70℃にて温風乾燥後製品を得た。

製品の収縮率は繊維を 5 1 mm にカットしよく 解糊後、ポリエステル製のネットに入れて部とう 水中で 8 0 分間の処理を行ない、処理前後の繊維 長より求めた。 安中の延伸倍率と収縮率は過延伸 領域に入る直前の延伸倍率とその時の収縮率を示す。

(UTRE)

: S A S = 5 7.2 : 4 0.0 : 2.8 23 の組成を有する 難燃アクリル系重合体を得た。 重合溶液は ロータリーエバポレーターにより 真空 蒸発させて未反応 モノマーの除去を行ない、その後水/D M F 混合 容液を添加し重合体 濃度 2 4.0 %、水分率 8.0 %の 難燃アクリル 試合体(1)の 容液を得た。

次にAN、塩化ビニル(以下VOと略称)を DMFに溶解後、オートクレーブ中で9時間重合 させAN/VC=50/50の重合体(I)を得た。 重合ドーブは未反応モノマーを除去回収を行った。 この透明薄黄色の粘調ドーブをDMFで希釈して 重合体機度240%の重合体(I)の原液を得た。

返合体(I)の紡糸原液に重合体(I)の溶液を各々の 重合体の重量比が第1支に示す比率になるよう配合し、紡糸原液を得た。紡糸原液は孔径 0.06 mm、孔数 4000個の紡糸口金より DMF:水 = 57:48份、15℃の疑固浴中へ紡出された。 紡出された糸条は DMF 濃度が80%、15%と 順次低下する2個の浴中にて脱溶剤と5.0倍の紡 糸延伸を行ない、70℃の水洗槽にて十分に水洗

-18-

	箍		比較例	本発明		*	"	*	"	比較例
₩	その音		形態安定性が悪い							器数多つ 思整件不良
超	LOI		5.9	2.9	.2.9	2.9	2.9	2 9	6 2	2.8
	反簡単	(%)	2.1	9 2	8 2	. 9.1	8.4	3 6	4 0	4.1
#	路中倍		1.85	1.45	1.50	1.55	1: 6 0	1.70	1.80	1.90
斑米	西京	国合体(I)	60	ω.	1.0	1.5	0.2	8 0	4.0	5.0
歐	龜	風合体(1)	100節	9 5	0 6	8 5	8 0	0 2	0 9	5.0
No.			-	~	æ	4	.c.	9	7	x 0

無

実施例 2

AN、VO及び2-アクリルアミド-2-メチルプロパンスルホン酸ソーダ(以下8AMと路称)の組成を変化させ、実施例1と同様に重合し、第2表に示す組成の重合体(II)を得た。重合体(I)は実施例1の重合体を用い、重合体(I)70重量部に対し、重合体(I)を80重量部配合して紡糸原液を調製した。

紡糸〜後処理条件は実施例1と同様に行い製品 を得た。

第2表記載の延伸倍率及び収縮率は、過延伸領域に入る直前の延伸倍率とその時の収縮率を示す。 (以下余白)

- 19 --

(発明の効果)

出 簡 人 機 紡 株 式 会 社



施		比較明	本海明	"	N	比較例	本発明	"	u	比較例
苗	その他	観権が失透			むずかに降毀	腐智多し 耐熱性不良				耐熱性やや不良
	聚色群	×	0	0	0	0	٥	0	٥	×
	ror	8 2	2 8	2.9	2.9	2.9	8 2	2.9	2.9	5 9
	収稿率 (%)	2.1	2 6	8.7	0.4	4.1	8 5	80	4.1	4.2
现态条件	原伸倍單	1.85	1.4 5	1.7	1.8	1.9	1.7	1.8	2.0	1.9
	国合体(I)組成 AN ∕VO∕SAM	89/10/1	74/25/1	49/50/1	80/69/1	24/75/1	50/50/0	45/50/5	40/50/10	85/50/15
	N O.		1.0	11	1.2	1.8	1.4	1.5	16	17

-20 --